WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Būro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internati nale Patentklassifikation 5: C07C 57/03, 51/353, 69/587

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/14670

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

3. Oktober 1991 (03.10.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP91/00496

(22) Internationales Anmeldedatum:

15. März 1991 (15.03.91)

(30) Prioritätsdaten:

P 40 09 505.3

C07C 67/347

24. März 1990 (24.03.90)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HEN-KEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstraße 67, D-4000 Düsseldorf 13 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NEUSS, Michael [DE/ DE]; Urftstraße 15, D-5000 Köln 50 (DE). EIERDANZ, Horst [DE/DE]; Am Eichelkamp 116, D-4010 Hilden (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: HENKEL KOMMANDITGE-SELLSCHAFT AUF AKTIEN; TFP-Patentabteilung, Henkelstraße 67, D-4000 Düsseldorf 13 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING BRANCHED FATTY ACIDS AND THEIR ESTERS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VERZWEIGTER FETTSÄUREN UND DEREN ESTER

(57) Abstract

Unsaturated fatty acids and their esters can be reacted with aliphatic, non-activated C_5 - C_{20} olefins in the presence of laminar silicates and activated carbon to form branched fatty acids and their esters.

(57) Zusammenfassung

Ungesättigte Fettsäuren und deren Ester können in Gegenwart von Schichtsilicaten und Aktivkohle mit aliphatischen, nicht-aktivierten C₅₋₂₀-Olefinen zu verzweigten Fettsäuren und deren Estern umgesetzt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT AU BB BE BF BG BJ BR CA CF CG CH CS DE DK	Österreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun Tschechoslowakei Deutschland	ES FI FR GA GB GR HU IT JP KP KR LI LK LU MC	Spanien Finnland Frankreich Gabon Vereinigtes Königreich Guinea Griechenland Ungarn Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Liechtenstein Sri Lanka Luxemburg Monaco Madagaskar	ML MN MR MW NL NO PL RO SD SE SN SU TD TG US	Mali Mongolei Mauritanien Malawi Niederlande Norwegen Polen Rumänien Sudan Schweden Senegal Soviet Union Togo Vereinigte Staaten von Amerika
--	--	--	--	--	--

Verfahren zur Herstellung verzweigter Fettsäuren und deren Ester

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von verzweigten Fettsäuren und deren Estern durch Umsetzung von ungesättigten Fettsäuren und deren Ester mit aliphatischen, nicht-aktivierten Olefinen in Gegenwart von Schichtsilicaten und Aktivkohle.

Verzweigte Fettsäuren zeichnen sich gegenüber linearen Fettsäuren durch niedrigere Stockpunkte, geringere Flüchtigkeit, bessere Oxidationsstabilität, höheres Netzvermögen und leichtere Konfektionierbarkeit aus. Sie stellen damit wichtige Rohstoffe für die Herstellung von oberflächenaktiven Mitteln, beispielsweise Tensiden, Schmierstoffen, Walz- und Ziehölen, Textilhilfsmitteln und Kosmetika dar.

Eine Möglichkeit verzweigte Fettsäuren und deren Ester herzustellen, stellt die Guerbet-Reaktion [Soap,Cosm.Chem.Spec., 52, (1987)] dar, die über eine Alkoholdimerisierung beta-verzweigte Alkohole liefert, die ihrerseits durch Oxidation zu alphaverzweigten Säuren umgesetzt werden können. Dieses Verfahren ist jedoch präparativ aufwendig.

Ein seit langem bekanntes Verfahren zur Herstellung verzweigter Fettsäuren besteht in der thermischen Behandlung von ungesättigten Fettsäuren, insbesondere Tallölfettsäure, mit Montmorillonit und Wasser oder homogenen Rutheniumkatalysatoren [Fette, Seifen, Anstrichm., 72, 667 (1970), J.Am.Oil.Chem.Soc., 56, 782 (1979), Rev.Fr.Corps.Gras 33, 431 (1986)]. Das dabei anfallende Reaktionsgemisch enthält jedoch im wesentlichen hochmolekulare Dimer-, Trimer- und Tetramerfettsäuren, während der Anteil verzweigter Monomerfettsäuren, z. B. Isostearinsäure, vergleichsweise gering ist und nur mit hohen technischen Aufwand aus dem Gemisch abgetrennt werden kann. Für eine wirtschaftliche Herstellung von verzweigten Fettsäuren kommt die Fettsäuredimerisierung somit nur eingeschränkt in Betracht.

Aus der amerikanischen Patentschrift US 2,361,018 (1944) ist bekannt, daß sich trocknende Öle mit aktivierten Olefinen, z. B. Cyclopentadien, Dicyclopentadien oder Inden zu verzweigten Fettsäuren umsetzen lassen, die Anwendung in der Lackindustrie finden. Über die Diels-Alder- und En-Reaktionen von ungesättigten Fettsäuren und weiteren aktivierten Olefinen wie z. B. Acrolein, Acrylsäure, Crotonaldehyd, Crotonsäure, Maleinsäureanhydrid, Maleinsäure oder Methylvinylketon wird in Fette, Seifen, Anstrichm., 63, 633 (1961) und Fat Sci.Techn., 90, 1 (1988) berichtet. Die Umsetzung von Butadien mit ungesättigten Fettsäuren ist in J.Chem. Soc.Chem.Comm., 7, 251 (1974) beschrieben. Gemäß der Lehre der japanischen Offenlegungsschrift JP 53/34708 kann Erucasäureester mit Ethylen in Gegenwart von Wolframhexachlorid und aluminiumorganischen Verbindungen umgesetzt werden. Alle genannten Verfahren lassen sich jedoch nur mit hohem technischen Aufwand durchführen.

Ein einfaches Verfahren zur Herstellung von verzweigten Fettsäuren und deren Estern ist schließlich aus Fette, Seifen, Anstrichm. 65, 105 (1963) bekannt. Hiernach lassen sich ungesättigte Fettsäuren mit kurzkettigen C_{2-4} -Olefinen in einer Dien-Reaktion umsetzen.

Das Verfahren läuft jedoch nur bei Einsatz von Ethylen und Propylen mit zufriedenstellenden Ausbeuten ab. Mit zunehmender Kettenlänge sowohl der ungesättigten Fettsäuren, als auch des Olefins, werden so geringe Ausbeuten erhalten, daß das Verfahren für eine technische Verwendung ebenfalls nicht in Betracht kommt.

Der Erfindung lag somit die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung verzweigter Fettsäuren und deren Ester zu entwickeln, das frei von den geschilderten Nachteilen ist.

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von verzweigten Fettsäuren und deren Ester durch Umsetzung von ungesättigten Fettsäuren oder deren Ester mit aliphatischen, nichtaktivierten Olefinen in Gegenwart von Schichtsilicaten und Aktivkohle.

Es wurde überraschenderweise gefunden, daß die Umsetzung von ungesättigten Fettsäuren mit aliphatischen, nicht-aktivierten Olefinen in kurzen Zeiten mit vergleichsweise hohen Ausbeuten erfolgt. Die Erfindung schließt ferner die Erkenntnis ein, daß die Umsetzung in Gegenwart von Schichtsilicaten und Aktivkohle zu deutlich geringeren Anteilen an oligomeren Nebenprodukten führt, als dies nach dem Stand der Technik zu erwarten gewesen wäre.

Unter ungesättigten Fettsäuren sind aliphatische, lineare Carbonsäuren zu verstehen, die 16 bis 24 Kohlenstoffatome und 1 bis 5 Doppelbindungen aufweisen. Typische Beispiele hierfür sind Palmitoleinsäure, Elaidinsäure, Petroselinsäure, Linolensäure, Erucasäure, Arachidonsäure oder Clupanodonsäure. Aus Gründen der leichten Zugänglichkeit ist der Einsatz von ungesättigten Fettsäuren mit 1,

2 oder 3 Doppelbindungen, insbesondere von Ölsäure, 9,12-Linolsäure und 9,11- Linolsäure ("Konjuensäure") bevorzugt.

Wie in der Fettchemie üblich, können die ungesättigten Fettsäuren auch als technische Gemische vorliegen, wie sie bei der Spaltung natürlicher Fette und Öle, wie z. B. Korianderöl, Sojaöl, Baumwollsaatöl, Erdnußöl, Leinöl, Fischöl oder Rindertalg anfallen. Anteile an gesättigten Fettsäuren können in diesen Gemischen ebenfalls enthalten sein, sofern ihr Anteil an der Fettsäurezusammensetzung nicht mehr als 50 Gew.-% ausmacht. Aus Gründen des hohen Gehaltes an Öl- und Linolsäure sind Fettsäuregemische auf Basis von Rüböl und Sonnenblumenöl bevorzugt.

Die ungesättigten Fettsäuren können auch in Form ihrer Alkyl- oder Glycerinmono-, -di- oder -triester vorliegen. Unter Alkylestern sind hierbei Ester der ungesättigten Fettsäuren mit aliphatischen Alkoholen mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen und 0, 1, 2 oder 3 Doppelbindungen zu verstehen. Typische Beispiele hierfür sind Ethyl-, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl-, Pentyl-, Hexyl-, Octyl-, 2-Ethyl-hexyl-, Decyl-, Lauryl-, Myristyl-, Cetyl-, Stearyl-, Oleyl-, Elaidyl-, Petroselinyl-, Linolyl-, Linolenyl-, Behenyl- oder Erucylester. Vorzugsweise werden jedoch Methylester eingesetzt.

Unter aliphatischen, nicht-aktivierten Olefinen sind lineare, cyclische oder verzweigte Alkene mit alpha- oder innenständiger Doppelbindung zu verstehen, die 5 bis 20 Kohlenstoffatome beinhalten. Typische Beispiele hierfür sind Penten-1, Hexen-1, Cyclohexen, Hepten-1, Octen-1, Cycloocten, Nonen-1, Decen-1, Undecen-1, Dodecen-1, Cyclododecen, Tetradecen-1, Hexadecen-1, Octadecen-1, Eicosen-1 sowie deren Doppelbindungs- und Gerüstisomeren. Eine besonders hohe Reaktivität weisen lineare alpha-Olefine mit 6 bis

18, insbesondere 8 bis 10 Kohlenstoffatomen auf, deren Einsatz bevorzugt ist.

Unter Schichtsilicaten sind im folgenden Salze der Elemente der 1. bis 3. Hauptgruppe des Periodensystems zu verstehen, die ein Kristallgitter mit jeweils in einer Ebene verketteten SiO₄-Tetraedern ("Schichtgitter") aufweisen [Ullmanns Enzyclopaedie der technischen Chemie, 4. Aufl. Bd. 21, 365 (1984)]. Typische Beispiele hierfür sind Talk $Mg_3[(OH)_2|Si_4O_{10}]$ und Kaolinit Al4[(OH)8|Si_4O_{10}]. Als besonders wirksamer Katalysator hat sich Montmorillonit Al2[(OH)2|Si_4O_{10}] erwiesen, dessen Einsatz bevorzugt ist.

Das molare Einsatzverhältnis von ungesättigter Fettsäure oder deren Ester zu Olefin beträgt 1:0.5 bis 1:5, vorzugsweise 1:1 bis 1:3.5. Eine optimale Reaktionsgeschwindigkeit und ein geringer Anteil an Nebenprodukten wird beoabchtet, wenn man molare Verhältnisse von 1:2 bis 1:2.75 wählt.

Die Umsetzung der ungesättigten Fettsäuren oder deren Ester mit den Olefinen wird in Gegenwart von 1 bis 30, vorzugsweise 3 bis 15 Gew.-% Schichtsilicat, bezogen auf die Ausgangsstoffe Fettsäure oder Fettsäureester plus Olefin , durchgeführt. Eine besondere Selektivität zur Bildung von monomeren verzweigten Fettsäuren wird bei Einsatz von 5 - 10 Gew.-% Schichtsilicat beobachtet.

Die Umsetzung der ungesättigten Fettsäuren oder deren Ester mit Olefinen wird in gleichzeitiger Gegenwart von 0.01 bis 3 Gew.-% Aktivkohle, bezogen auf die Ausgangsstoffe durchgeführt. Eine besondere Selektivität zur Bildung von monomeren verzweigten

Fettsäuren wird bei Einsatz von 0.1 bis 1 Gew.-% Aktivkohle beobachtet.

Die Umsetzung der ungesättigten Fettsäuren oder deren Ester mit Olefinen in Gegenwart von Schichtsilicaten und Aktivkohle wird bei Temperaturen von 200 bis 280°C durchgeführt. Für eine optimale Reaktionsgeschwindigkeit ist es vorteilhaft, die Umsetzung bei 220 bis 260°C durchzuführen. Insbesondere bei Einsatz niedrigsiedender Olefine empfiehlt es sich, die Reaktion im Autoklaven unter autogenem Druck durchzuführen.

Die Umsetzung der ungesättigten Fettsäuren oder deren Ester mit Olefinen in Gegenwart von Schichtsilicaten und Aktivkohle wird über einen Zeitraum von 0,1 bis 5 h durchgeführt. Insbesondere bei Einsatz von Octen-1 und Decen-1 werden die verzweigten Fettsäuren und deren Ester schon nach 0,25 bis 1,5 h in hohen Ausbeuten erhalten.

Nach beendeter Umsetzung lassen sich die verzweigten Fettsäuren durch Destillation gewinnen.

Die verzweigten Fettsäuren eignen sich zur Herstellung von oberflächenaktiven Mitteln, so z.B. von Tensiden, Schmierstoffen, Walz- und Ziehölen, Textilhilfsmitteln und Kosmetika.

Die folgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern.

<u>Beispiele</u>

1. Ausgangsstoffe

A1. Technische Sonnenblumenfettsäure, Edenor(R) SB05, Fa.Henkel

Iodzah1

: 130

Mittleres Molgewicht: 280

Zusammensetzung

: 6 Gew.-% Palmitinsäure

4 Gew.-% Stearinsäure

28 Gew.-% Ölsäure

62 Gew.-% Linolsäure

A2. Technische Ölsäure, Edebor(R) TiO5, Fa.Henkel

Iodzah1

: 95

Mittleres Molgewicht: 280

Zusammensetzung

: 3 Gew.-% Myristinsäure

6 Gew.-% Palmitinsäure

5 Gew.-% Palmitoleinsäure

3 Gew.-% Stearinsäure

73 Gew.-% Ölsäure

11 Gew.-% Linolsäure

A3. Technisches Sonnenblumenöl

Iodzah1

: 131

Mittleres Molgewicht: 886

Zusammensetzung der : 6 Gew.-% Palmitinsäure

Fettsäurekomponente

4 Gew.-% Stearinsäure

28 Gew.-% Ölsäure

62 Gew.-% Linolsäure

- B1. Octen-1 (97 gew.-%ig), Fa. Janssen Chimica Mittleres Molgewicht: 112
- B2. Decen-1 (96 gew.-%ig), Fa. Janssen Chimica Mittleres Molgewicht: 140
- C. Montmorrillonit K 10, Fa.Südchemie
- D. Aktivkohle, gepulvert, reinst, Fa.Merck

Beispiel 1 bis 3:

Allgemeine Vorschrift zur Umsetzung von ungesättigten Fettsäuren mit Olefinen. In einem 1-1-Rührautoklaven wurden 1 Mol Fettsäure Al bzw. A2 und 2 - 2,75 Mol Olefin Bl bzw. B2 vorgelegt und mit 5 - 10 Gew.-% Montmorillonit und 0.1 Gew.-% Aktivkohle, beides bezogen auf die Ausgangsstoffe, versetzt. Die Reaktionsmischung wurde auf T = 240 - 260°C aufgeheizt und t = 0.25 - 1,5 h gerührt. Nach Beendigung der Reaktion wurde auf 20°C abgekühlt und die Feststoffe über eine Nutsche abgetrennt.

Das Filtrat wurde anschließend im Hochvakuum bei 40 Pa und 20 bis 240°C destilliert. Bei einer Brüdentemperatur von 20 - 195°C destillierte zunächst ein Vorlauf über, der im wesentlichen überschüssiges Olefin und dessen Oligomerisierungs- und Isomerisierungsprodukte sowie geringe Anteile Fettsäure enthielt und verworfen wurde. Die verzweigten Fettsäuren fielen bei einer Brüdentemperatur von 195 - 240°C als hellgelbe Flüssigkeit an und wurden abgetrennt. Im Sumpf verblieben Anteile oligomerisierter Fettsäuren in Form einer dunkelbraunen, viskosen Flüssigkeit.

Die Reaktionsparameter und die nach Destillation erhaltenen Ausbeuten sind Tab.1 zu entnehmen.

Beispiel 4:

Umsetzung von Sonnenblumenöl mit Octen-1. Beispiel 1-3 wurde unter Einsatz von 886 g (1 Mol) Sonnenblumenöl (A3), 924 g (8,25 Mol) Octen-1, 10 Gew.-% Montmorillonit und 0,1 Gew.-% Aktivkohle, beides bezogen auf die Ausgangsstoffe, wiederholt. Die Reaktion wurde bei $T=260^{\circ}$ C über t=1,5 h durchgeführt.

Die Destillation erfolgte nach Druckspaltung der Triglyceride analog zu den Beispiele 1-3.

<u>Tab.1:</u> Reaktionsparameter und Ausbeuten

Bsp.	Fettsäure (-ester)	Olefin	<u>Olefin</u> Mol	Mont. Gew%	<u>T</u> °C	<u>t</u> min	Ausb.: Mol%
1.1	A1	B1	2,00	5,0	260	1,50	34,2
1.2	A1	B1	2,75	5,0	260	1,50	40,0
1.3	A1	B1	2,00	10,0	260	1,50	35,8
1.4	A1	B1	2,00	10,0	240	1,50	33,3
1.5	A1	B1	2,00	10,0	260	0,25	27,6
2.1	A1	B2	2,00	10,0	260	1,50	31,7
3.1	A2	B1	2,00	10,0	260	1,50	33,4
4.1	А3	B1	2,00	10,0	260	1,50	32,1

Legende: Mont. = Montmorillonit

Ausb. = Molare Ausbeute an verzweigten Fettsäuren bezogen auf die molare Einsatzmenge an ungesättigter Fettsäure bzw. deren Ester

<u>Patentansprüche</u>

- Verfahren zur Herstellung von verzweigten Fettsäuren und deren Estern, dadurch gekennzeichnet, daß man ungesättigte Fettsäuren oder deren Ester mit aliphatischen, nicht-aktivierten Olefinen in Gegenwart von Schichtsilicaten und Aktivkohle umsetzt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ungesättigte Fettsäuren mit 16 bis 24 Kohlenstoffatomen und 1, 2 oder 3 Doppelbindungen eingesetzt werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Ester von ungesättigten Fettsäuren mit 16 bis 24 Kohlenstoffatomen und 1, 2 oder 3 Doppelbindungen mit aliphatischen Alkoholen mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen und 0, 1, 2 oder 3 Doppelbindungen oder Glycerin eingesetzt werden.
- 4. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß Olefine mit 5 bis 20 Kohlenstoffatomen eingesetzt werden.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Schichtsilicat Montmorillonit eingesetzt wird.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die ungesättigten Fettsäuren bzw. deren Ester und die Olefine im molaren Verhältnis von 1: 0,5 bis 1: 5 eingesetzt werden.

- 7. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart von 1 bis 30 Gew.-% Schichtsilicat, bezogen auf die Ausgangsstoffe, durchgeführt wird.
- 8. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart von 0,01 bis 3 Gew.-% Aktivkohle, bezogen auf die Ausgangsstoffe, durchgeführt wird.
 - 9. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen von 200 bis 280°C durchführt wird.
 - 10. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung über einen Zeitraum von 0,1 bis 5 h durchführt wird.
 - 11. Verwendung der nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 10 erhältlichen verzweigten Fettsäuren zur Herstellung oberflächenaktiver Mittel.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT International Application No PCT/EP 91/00496 I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC Int.Cl⁵ C 07 C 57/03, 51/353, 69/587, 67/347 II. FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched 7 Classification System Classification Symbols C 07 C 57/00, 51/00, 67/00, 69/00, C 07 B 37/00 Int.Cl⁵ C 07 C 53/00 Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are Included in the Fields Searched III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to Claim No. 13 Citation of Document, 11 with indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Y Fette-Seifen-Anstrichmittel, Jahrgang 72, 1,7,9,11 No. 8, 1970 M.J.A.M. den Otter: "The dimerization of oleic acid with a montmorillonite catalyst I: important process parameters; some main reactions" pages 667-673, see the whole document cited in the application Y DE, B, 1140187 (HENKEL) 25 November 1962 1,4,6,9,11 see claim, column 3, lines 29-35, 49-53; column 4, lines 29-35 Α DE, A, 1545411 (UNION CARBIDE) 8 January 1970 1 see claims 1,5 Α DE, C, 638756 (RHEINISCHE KAMPFER-FABRIK) 5 November 1936 see claim 1 Special categories of cited documents: 10 later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search Report 20 June. 1991 (20.06.91)9 August 1991 (09.08.91)International Searching Authority Signature of Authorized Officer

European Patent Office

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9100496 SA 45746

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 24/07/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE-B- 1140187		None	
DE-A- 1545411	08-01-70	None	
DE-C- 638756		None	
· A.			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 91/00496

I. KLASSIFIKATION DES	ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei	mehreren Klassifikationssymbolen sind alle a	inzugepen) 6	
	Patentklassifikation (IPC) oder nach der			
Int.CI ⁵ C 07 C	57/03, 51/353, 69/5	587 67/347		
		30.7 0.7,34.		
II. RECHERCHIERTE SACH				
	Hecherchierter N	Aindestprüfstoff ⁷		
Klassifikationssystem		Klassifikationssymbole		
Int.Cl. ⁵	07 C 57/00, 51/00, 07 C 53/00	, 67/00, 69/00, C 07 B	37/00,	
Rec		gehörende Veröffentlichungen, soweit diese en Sachgebiete fallen ⁸		
III. EINSCHLÄGIGE VERÖF				
Art* Kennzeichnung de	er Veröffentlichung 11, soweit erforderlic	ch unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13	
1970 M.J.A oleic impor react	A.M. den Otter: "The	e dimerization of prillonite catalyst I:	1,7,9,11	
Y DE, B, 11 siehe	er Anmeldung erwähnt .40187 (HENKEL) 25.	November 1962 Palte 3, Zeilen 29-35.	1,4,6,9,11	
A DE, A, 15 siehe	45411 (UNION CARBID Patentansprüche 1,	DE) 8. Januar 1970 5	1	
A DE, C, 63	8756 (RHEINISCHE KA	MPFER-FABRIK)	1	
			./.	
"A" Veroffentlichung, die d definiert, aber nicht als "E" älteres Dokument, das je tionalen Anmeldedatum "L" Veröffentlichung, die ge zweifelhaft erscheinen z fentlichungsdatum einer nannten Veröffentlichung anderen besonderen Gr	eeignet ist, einen Prioritätsanspruch u lassen, oder durch die das Veröf- anderen im Recherchenbericht ge- belegt werden soll oder die aus einem und angegeben ist (wie ausgeführt)	 "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veroffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veroffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist 		
eine Benutzung, eine A bezieht "P" Veröffentlichung, die vo	ch auf eine mündliche Offenbarung, usstellung oder andere Maßnahmen or dem internationalen Anmeldeda- nspruchten Prioritätsdatum veröffent-			
IV. BESCHEINIGUNG				
	r Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Reche	rchenber.unts	
20. Juni 199	1	0 9. 08. 91		
Internationale Recherchen	behörde	Unterschrift des bevollmächtigten Bediens	stetch	
Europä	iisches Patentamt	F.W. HECK	their	

5. November 1936 siehe Patentanspruch 1	Art *	CHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
siehe Patentanspruch 1	Art		Journal Maria
siehe Patentanspruch 1			
		5. November 1936	
3		siehe Patentanspruch 1	
*			
*			
3			
3			
3			
*			
*			
*			
		4.	
		·	
	İ		
	ļ		
	<u> </u>		
	1		
			1
5			
			Š
		·	

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9100496 SA 45746

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 24/07/91 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE-B- 1140187		Keine	
DE-A- 1545411	08-01-70	Keine	
DE-C- 638756		Keine	

	And the second of the second o				
			•	•	
5		. 18.8			
, s					
:. ¹					
ir.					
Messo .					the state of the s
	. Has profit to the state of the second control of the second cont				
		* .			
	*	,			
×					
	Salvenin (191) and				

i i					
	and the second			ining some "modeling and some figures and the standard", inspirence is	
				·	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			•	
F 4					